

LIVACOX T

Autorizado

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

LIVACOX T

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:**Administração na água de bebida:**

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/01/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

080002

Data de alteração do estado de autorização:

20/05/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053713>